⑲ 日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭63 - 192703

@Int\_Cl\_4

識別記号

庁内整理番号

母公開 昭和63年(1988)8月10日

A 61 K 7/00

7306-4C 6971-4C

審査請求 有

発明の数 1 (全8頁)

図発明の名称 皮膚外用剤

> ②特 頤 昭62-24391

御出 頤 昭62(1987)2月4日

70発 明 者 Œ 好 千葉県船橋市印内3丁目20-1 余 砂発 明 者 加 正 彦 東京都文京区大塚 4 丁目34-2 切発 明 者 鉿 木 敏 坴 千葉県市川市本北方1丁目5-8

東京都中央区日本橋茅場町1丁目14番10号 ①出 頭 人 花王株式会社

20代 理 人 外2名 弁理士 有質 三幸

蚏

1. 発明の名称

皮膚外用剤

- 特許請求の範囲
  - 1. 次の成分(A)及び(B)、
  - (A) 一般式(I)

$$B^{1}-C-NH$$
0  $CH-CH_{2}-OH$  (I)
 $R^{2}-CH-OH$ 

(式中、R<sup>1</sup>及びR<sup>2</sup>は1個以上の水酸基が置

換するととのある炭素数10~26の直鎖若

しくは分岐鎖の飽和若しくは不飽和の炭化水

素基を示す)

で表わされるセラミド又はその類似構造物質

の一種又は二種以上、

(B) コレステロール、コレステロール脂肪費エ

ステル、脂肪酸、トリグリセリド、セレブロ

シド又はリン脂質の一種又は二種以上、

を含有するととを特徴とする皮膚外用剤。

2 (A)成分と(B)成分の配合比が、重量比で8:

2~2:8である特許請求の範囲第1項記載

の皮膚外用剤。

3. 更に界面活性剤を含有する特許請求の範囲

第1項記載の皮膚外用剤。

発明の詳細な説明

〔 産業上の利用分野〕

本発明は皮膚外用剤、更に詳しくは、角層

の水分保持力を高め、肌あれを改善すること

のできる皮膚外用剤に関する。

〔従来の技術〕

従来、肌にりるかいを与え、肌を柔軟にす

# 特開昭63~192703(2)

るには、角質層の水分が重要であることが知られている。そして、当該水分の保持は、角質層に含まれている水溶性成分、すなわち遊聴アミノ酸、有機酸、尿素又は無機イオンによるものであるとされ、これらの物質は単独であるいは組合せて薬用皮膚外用剤あるいは化粧料に配合して、肌あれの改善又は予防の目的で使用されている。

また、これとは別に水と親和性が高い多くの保湿性物質が開発され、同様の目的で使用されている。

〔 発明が解決しよりとする問題点〕

しかしながら、これらの保護性物質は、皮膚に適用した場合、その作用は、皮膚角質上にあつて水分を角質に供給するというもので、

(J) 一般式(I)

(式中、R<sup>1</sup>及びR<sup>2</sup>は1個以上の水酸基が置換することのある炭素数10~26の直鎖若しくは分岐鎖の飽和若しくは不飽和の炭化水素基を示す)

で表わされるセラミド又はその類似構造物質 の一種又は二種以上、

(B) コレステロール、コレステロール脂肪酸エステル、脂肪酸、トリグリセリド、セレブロンド又はリン脂質の一種又は二種以上、を含有することを特徴とする皮膚外用剤を提供するものである。

本発明で使用されるセラミド(1)は公知の化

しかもその効果は一時的であり、根本的に角質層の水分保持能力を改善し、肌あれを本質 的に予防あるいは治癒させるといりものでは なかつた。

〔問題点を解決するための手段〕

斯かる実情において、本発明者もは上記問題点を解決すべく角質細胞間脂質に注目して 鋭意研究を行つたところ、セラミド又はその 類似構造物質及び角質細胞間に存在する脂質 を組合せたものが角質層の水分保持能力を根 本的に改善する効果を奏すること、そして上 記退合物に界面活性剤を併用するとその効果 を更に増大できることを見出し、本発明を完成した。

すなわち、本発明は次の成分(A)及び(B)

合物である。また、その類似構造物質とは、 2 本の長額炭化水素基とそれらの間に OB 基 とアミド基とを有し、かつ当該分子が一平面 上の立体配座をとることのできる脂質誘導体 を言う。かかる類似構造物質としては、例え ば次の一般式(1)で表わされるアミド誘導体が 挙げられる。

$$R^{4} - O - CH_{2}$$
O CHOH
 $R^{4} - C - N - CH_{2}$ 
CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>OH

(式中、 8<sup>8</sup> は炭素数 1 0 ~ 2 6 の直鎖若しく は分肢鎖の飽和若しくは不飽和の炭化水素基、 8<sup>4</sup> は炭素数 9 ~ 2 5 の直鎖若しくは分岐鎖の 飽和若しくは不飽和の炭化水素基を示す)

とのアミド:酵導体(I)は新規な化合物である

特開昭63-192703 (3)

が、公知の方法(例えば、ポリッシュ・ジャーナル・オブ・ケミストリー(Pol.J.Chem.)
52,1059(1978);同52,1283(1978)
;特開昭54-117421号、同54-144308
号、同54-147937号公報)に準じて製造
することができる。すなわち、次に示される
反応式に従つて、グリシジルエーテルとエタ
ノールアミンから得られる化合物(I)を脂肪酸
メチルエステルと反応させるごとによつて製

造するととができる。

(式中、R\*は1個以上の水酸基が置換すると とのある炭素数1~25の直鎖若しくは分散 鎖の飽和若しくは不飽和の炭化水素基を示す) で表わされるものが最も好ましいが、3位エステル基が残存しているものであれば如何な る誘導体も使用できる。

脂肪酸としては一般式回

$$R^4 - COOH$$
 (V)

(式中、 R\*は1個以上の水酸基が置換すると とのある炭素数1~25の直鎖若しくは分散 鎖の飽和若しくは不飽和の炭化水素基を示す) で表わされるものが使用できるが、炭素数 14~18の直鎖の飽和若しくは不飽和の脂 防敵が最適である。

トリグリセリドとしては一般式 (E)

(式中、 R\* 及び R\* は前記と同じ)

で表わされるものが最も好ましいが、3位水 酸基が残存しているものであれば如何なる誘 導体も使用できる。

コレステロール脂肪酸エステルとしては、 式(V)

(式中、 R<sup>T</sup>、R<sup>B</sup>、R<sup>B</sup>は1個以上の水酸基が慢換することのある炭素数1~25の直鎖若しくは分散鎖の飽和若しくは不飽和の炭化水素 基を示す)

で表わされるものが使用できる。

セレプロシドは、前記式(I)のセラミドに糖が付加した複合脂質であり、一般式(VII)

(式中、 X は グルコース、 ラクトース等の糖 を示し、 B¹、B² は 的配と同じ) で扱わされる。

リン脂質には、大別するとグリセリン誘導体であるグリセロリン脂質とセラミド誘導体であるスフインゴリン脂質があるが、本発明にはその何れに含まれるものも使用できる。

本発明の皮膚外用剤への(()成分及び(B)成分の配合比は、重量比で8:2~2:8が好ましい。これらを配合するには、両者を上配比率で混合して一旦加熱溶解後冷却してペースト状あるいは固体状としたものを他の成分に添加するのが好ましいが、またそれぞれを別個に添加してもよい。

成分(A)と成分(B)の混合物の本発明皮膚外用 剤への配合量は、特に制限されないが、通常 乳化型の皮膚外用剤の場合には全組成の 0.0 1

タン脂肪酸エステル、脂肪酸モノグリセライド、グリセリルエーテル等が挙げられる。その中でも、次の一般式(E)

$$R^{10} \sim OCH_2 - CH - CH_2OH$$
 (E)

(式中、 R<sup>10</sup> は炭素数 8 ~ 2 4 の アルキル基を示す)

で表わされるクリセリルエーテル、就中 B<sup>10</sup>が次式(X)

$$CH_3 - (CH_2)_p - CH - (CH_2)_q - (X)$$

(式中、pは4~10の整数、qは5~11 の整数を示し、p+q=11~17でp=7、 q=8を頂点とする分布を有する) で表わされるものが特に好ましい。 ~60重量%(以下単に%で示す)、特に 0.1~30%が好ましく、またスクワラン等 の液状炭化水素を基剤とする油性の皮膚外用 剤の場合には1~90%、特に5~50%が 好ましい。

本発明の効果を更に増大するために併用される界面活性剤としては、非イオン界面活性剤の 剤、陰イオン界面活性剤、両性界面活性剤の 何れをも使用できるが、就中非イオン界面活 性剤が好適である。

非イオン界面活性剤としては、例えばポリオキシエチレンアルキルエーテル、ポリオキシエチレンアルキルフエニルエーテル、ポリオキシエチレン脂肪酸エステル、ソルピタン脂肪酸エステル、ポリオキシエチレンソルビ

界面活性剤の配合量は、全組成の0.01~ 20%、特に0.1~5%が好ましい。

本発明の皮膚外用剤は、その使用形態において、薬用皮膚外用剤と化粧料に大別される。

するととができる。

また、化粧料として使用する場合は、必須 成分の他に化粧料成分として一般に使用され ている油分、保湿剤、紫外線吸収剤、アルコ ール類、キレート剤、 PH 調整剤、防腐剤、 増粘剤、色素、香料等を任意に組合せて配合 するととができる。

化粧料としては、種々の形態、例えば水/油、油/水型乳化化粧料、クリーム、化粧乳液、化粧水、油性化粧料、口紅、ファウンデーション、皮膚洗浄剤、ヘアートニック、整 髪剤、養毛剤、育毛剤等の皮膚化粧料とする ことができる。

#### (作用)

本発明皮膚外用剤における、成分(4)と成分

R<sup>4</sup> = C<sub>19</sub>H<sub>81</sub> のもの〕(Ia) の合成:

提择接電、滴下海斗、温度計、還流冷却器
かよび窒素導入管を備えた5 4 4 ツロフラス
コにエタノールアミン1 6 3 7 9 (2 6.8 モ
ル) かよび、エタノール3 2 7 9 (7.1 1 モ
ル) を入れ、窒素雰囲気下で8 0 でに加熱接
拌しつつ、これにヘキサデシルグリンジルエーテル4 0 0 9 (1.3 4 モル)を3時間かけて6所下した。滴下終了後、更に同条件下3 0 分間加熱提择したのち、蒸留装置をとりつけ、エタノールおよび、未反応のエタノールアミンを放圧下に留去(7 9 ~ 8 1 で/2 0 Torr)した。8 0 で/2 0 Torr で加熱提择しつつ、これに、ヘキサデカン酸メテル3 6 2 3 9 (1.3 4 モル)を3時間かけて滴下した。滴

(B) の混合物の作用機構の詳細は完全には解明されていないが、これが角質細胞間で水とともに脂質2 重層を構築して、角質層の水分保持機能を発揮するものと考えられる。

#### 〔発明の効果〕

本発明皮膚外用剤は、このような作用を有する成分(A)と成分(B)の混合物を含有するものであるため、肌あれに対して優れた改善及び・予防効果を発揮することができる。

#### (実施例)

次に参考例及び実施例を挙げて説明する。 参考例1

N - (2 - ヒドロキシ- 3 - ヘキサデシロ キシプロピル) - N - 2 - ヒドロキシエチル ヘキサデカナミド(式(I)において、R<sup>2</sup>=C<sub>10</sub>H<sub>53</sub>、

下終了後、更に同条件下、1時間加熱提拌することにより、淡黄色の粗生成物 8 0 1 9 を得た。これをヘキサンから1回、エタノールから2回再結晶することにより、無色粉末の目的化合物(Ia) 6 4 9 9 (収率 8 1 %)を得た。

#### 実施例1

成分(A)と成分(B)の混合物の調製:

化合物 (Ia) を60 重量%、コレステロール (式信) を40 重量%となるようにガラスネシロのサンプル瓶に計量する。サンプル瓶をヒーテイング・プロック等を用いて150 でとなるように加熱する。加熱して (Ia) 及びコレステロールが完全に溶解したら、加熱を終了し、空気中で放冷してペースト状態の

### 特開昭63~192703(6)

混合物を得る。

#### 実施例 2

ワセリンに実施例1で得た混合物を(IIa)
が15重量%、コレステロールが10重量%
になるように添加配合して調製した皮膚外用
剤(本発明品1)、ワセリンに上配混合物を
(IIa)が15重量%、コレステロールが10
重量%になるように加え、更にグリセリルエーテル(式(E)中R<sup>II®</sup>が式(X)のもの)4重量
%を配合して調製した皮膚外用剤(本発明品2)、並びにワセリン(対照)を用い、下配
方法により皮膚コンダクタンス及び肌あれに
ついて評価した。結果を第1表に示す。

#### (試験方法)

冬期に頬部に肌あれを起としている20~

定した。スコアは平均値±標準個差で示した。

	•
スコア	肌あれ判定
.0	肌あれを認めない
1	かすかに肌あれを認める
2	肌あれを認める
3	ややひどい肌あれを認める
4	ひどい肌あれを認める

### ( 結果)

第 1 表

	皮膚コンダクタンス	肌あれスコア
本発明品 1	3 0 ± 4.0	1.0 ± 0.2
本発明品 2	4 5 ± 5.0	0.6 ± 0.2
ワセリン	6 ± 0.9	2.8 ± 0.7

~50才の女性10名を被験者とし、左右の 類に異なるサンプルを毎日1回2週間強布す る。2週間の強布が終了した翌日に次の項目 につき試験を行なつた。

### (1) 皮膚コンダクタンス

37℃の温水にて洗類後、温度20℃、選度40%の部屋で20分間安静にした後、角質層の水分含有量を皮膚コンダクタンスメーター(IBS社製)にて測定した。コンダクタンス値は値が小さいほど皮膚は肌あれし、5以下ではひどい肌あれである。一方この値が20以上であれば肌あれはほとんど認められない。

#### (2) 肌あれスコア

肌あれを肉眼で観測し、下記基準により判

#### 突施例 3

化合物(Is) と、式(II)で示されるコレステロールと、ステアリン酸(式(II)で、 R<sup>I</sup> = C<sub>17</sub> H<sub>18</sub> のもの〕を第2表に示すように配合した水中油型乳化化粧料を製造し、実施例2と同様な方法を用いて、皮膚コンダクタンス及び肌あれについて評価した。結果を第3要に示す。

以下汆白

# (重量%)

<b>乳化化粧料</b> 組成	本発明品2	比較品 1
グリセリルエーナル 〔式似中 R <sup>10</sup> が式(X)のもの〕	2.0	2.0
モノセチルリン酸 アルギニン ·	1.0	10
ポリオキシエチレン (60) 硬化 ヒマシ油	1.0	1. 0
ミリステン酸オクチルドデシル	1 5.0	1 5.0
スクワラン	1 5.0	1 5.0
ステアリン酸 (式(切中 R*= C <sub>1 T</sub> H <sub>3 8</sub> )	2.0	-
化合物(1.4)	3. 0	-
コレステロール	5. 0	-
水	パランス	パランス

ンピーダンス及び肌あれてついて評価した。

第 4 裂

結果を第5段に示す。

#### (度量%)

乳化化粧料 組成	本発明品3	比較品 2
グリセリルエーテル 〔式似中 R <sup>10</sup> が式(X)のもの〕	2.0	20
モノセチルリン酸アルギニン	1. 0	1.0
・ ポリオキシエチレン (60) 硬化ヒ マシ油	1.0	1. 0
スクワラン	200	200
2-エチルへキサン酸トリグリセ リド	1.0	. <del>-</del>
ステアリン酸	1.0	_
コレステロールイソステアレート	0. 5	-
セラミド	5.0	_
クセリン	4.0	4.0
水	遊量	连量

#### 第 3 表

	皮膚コンダクタンス	肌あれスコア
本発明品 2	25±4.0	1.0±0.2
比較品1	6.5 ± 1.0	21±05

#### 突施例 4

式(i)で示されるセラミド(牛脳セラミド
(フナコシ薬品株式会社製) ]、コレステロールイソステアレート(式(Y)中の R\*が式(X)で示されるもの)、ステアリン酸(式(I)で R\*
= C<sub>17</sub>H<sub>21</sub> のもの)、2 ~ エチルヘキサン酸トリグリセリド(式(W) 中 R\* = R\* = R\* = CH<sub>2</sub> - (CH<sub>2</sub>) - CH-CH<sub>2</sub> のもの)を第4 表に示すように配合した水中油型乳化化粧料を製造し、実施例2と同様な方法を使つて、皮膚イ

# 第 5 表

	皮膚コンダクタンス	肌あれスコア
本発明品3	2 3 ± 3.5	1.1 ± 0.3
比較品 2	7.5 ± 2.0	2.3 ± 0.4

# 夹施例 5

### 皮膚外用剤(油性軟膏)

< 組成 >	
(1) ワセリン	30.0 (重量%)
(2) セラミド(1)	1 0.0
(3) コレステロール	3.0
(4) コレステロールイソステアレート	2.0
(5) ステアリン酸	4.0
(6) オリプ油	全体が100となる量
(7) レーメントール	0.3

### 特開昭63-192703(8)

(8) カンフル

0.3

グルコセレブロシド(牛脳抽出物)

< 製造法>

モノステアリン 霞 ソルピタン

0.5

(1)、(7)~(8)を混合し加熱容解したものに、

POF(60) 硬化ヒマシ油

1.0

別途(2)~(6)を混合し加熱溶解したものを加え、

水相成分:

1.0

**均一に混合し、宝温付近まで冷却するととに** 

プロピレングリコール

1.0

实施例 6

より油性軟膏を調製した。

メチルパラペン

0.3

化粧料(乳液)

香 料

<組成>

精製水

全体を100とする量

油相成分:

マカデミアンナツツ 油

20(重量%)

スクワラン

5.0

ステアリン酸

1.0

化合物(1a)

1.0

大豆リン脂質

0.5

<製造法>

油相成分を混合し、加熱容解して70℃に保つ。水相成分も同様に70℃で加熱混合し、 この水相成分に前述の油相部を加えて乳化機 にて乳化する。乳化物を熱交換機にて終温

3 0 でまで冷却したのを容器に充填して乳液

を調製した。

以上

出願人 花 王 株 式 会 社

代理人 弁理士 有 賀 三 尋

弁理士 高 野 登志雄

升理士 小 野 信